DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv. 002246571 WPI Acc No: 1979-45767B/197925 Bis-methine dyes of pyridine series - for use on paper or anionic-modified fibres Patent Assignee: BASF AG (BADI) Inventor: DEGEN H J; FEICHTMAYR F; GRYCHTOL K Number of Countries: 007 Number of Patents: 010 Patent Family: Applicat No Kind Date Week Kind Date Patent No A 19790613 197925 B DE 2754403 197928 GB 2011457 A 19790711 **JP 54086521** A .19790710 197934 197938 A 19790810 FR 2411219 A 19790810 A 19810317 B 19820526 198114 US 4256458 GB 2011457 198221 A 19831031 198346 CH 639114 B 19851007 C 19870527 198706 IT 1101678 198721 DE 2754403 198745 JP 87049311 B 19871019 Priority Applications (No Type Date): DE 2754403 A 19771207 Abstract (Basic): DE 2754403 A New methine dyes are of formula (I): In (I) A is a carbo- or hetero-cyclic aromatic gp.; A- is an anion, R is H, methyl or ethyl; X is a bridge member. The methine gps. are in 2- or 4-posn.). Used for dyeing of paper or anionic-modified fibres in yellow bluish-red shades. High affinity to wood-contg. and bleached materials, most of the dye exhausting on the paper, so that the dyes are non-polluting and economic in use. Derwent Class: E23; F06; F09 International Patent Class (Additional): C07D-213/04; C09B-023/00;

D06P-001/13; D06P-003/60; D21H-001/46; D21H-003/80

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54-86521

Int. Cl.²C 09 B 25/00

識別記号 **②日本分類** 23 A 0

庁内整理番号 6859-4H ❸公開 昭和54年(1979) 7月10日

、発明の数 3 審査請求 未請求

(全11頁)

匈メチン染料

②特 願 昭53-150129

20出 願 昭53(1978)12月6日

優先権主張 Ø1977年12月7日③西ドイツ (DE)⑨P2754403.2

⑦発 明 者 ハンスーユルゲン・デーゲンドイツ連邦共和国6143ロルシュ・シラーシュトラーセ6 同 フランツ・ファイヒトマイル

フランツ・フアイヒトマイル ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・ムンデン ハイマー・シュトラーセ158

⑦発 明 者 クラウス・グリヒトール ドイツ連邦共和国6702バート・ デユルクハイム1ゼーバツヘル

・シユトラーセ96アー

⑦出 願 人 パスフ・アクチェンゲゼルシヤ フト

ドイツ連邦共和国6700ルードウイツヒスハーフエン・カール - ボツシユ - ストラーセ38

個代 理 人 弁理士 小林正雄

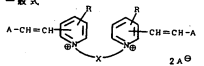
明細 **

発明の名称

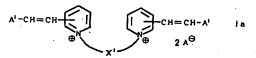
メチン染料

特許請求の範囲

1. 一般式



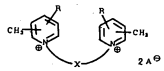
(式中Aは同一でも異なつてもよく、それぞれ アリール基又はヘテロアリール番、A^Oはアニオ ン、Rは水素原子、メチル基又はエチル基、そし 大 て X は 概 及子を意味 し、その原メチン基は α 位又 は τ_AK 結合している)で表わされるメチン染料。 2. 一般式



(式中 A は塩素原子、メトキシ基、エトキシ基、 メチル基もしくはエチル基により置換されてい てもよい N.N ーン置換フミノフエニル基、イン ドリル基又はカルバゾイル基、そしてXIは次式

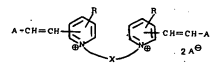
の残差を意味し、とこに n は 2 ~ 1 0 の数を意味し、A^Gは前記の意味を有する)で表わされる 特許請求の範囲オ 1 項に記載の染料。

5. 一般式



で表わされる化合物を、一般式 A — CHO

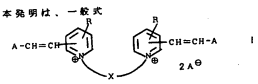
(これらの式中の各配号は後配の意味を有する) で表わされるアルデヒド又はその誘導体と縮合 させることを特徴とする、一般式



(式中 A は同一でも異なつてもよく、それぞれ アリール基又はヘテロアリール基、A^Θはアニオ ン、R は水素原子、メチル基又はエチル基、そ して X は積状員子を意味し、その際メチン基は α位又はγ位に結合している)で表わされるメ チン染料の製法。

4. 特許請求の範囲か1項に記載の化合物を紙又 はアニオン性に変性された繊維の染色に使用す る方法。

発明の詳細な説明



(式中 A は同一でも異なつてもよく、それぞれ アリール基又はヘテロアリール基、A^Θはアニオ ン、 R は水素原子、メチル基又はエチル基、そ して X は格状負子を意味し、その際メチン基は α 位又は r 位に結合している)で表わされる化 合物に関する。

残差Aは、例えば下記のものである。場合に より弗索原子、塩素原子、臭素原子、シアン基、 ニトロ基、水酸基、アルコキシカルポニル基、 場合によりNー置換されたカルパモイル基、ア ルキル基、アルコキシ基、アミノ基もしくは置 換アミノ基により置換されたフェニル基、場合 によりアルキル基、アルコキシ基、水酸基、カ ルポキシル基もしくは置換アミノ基により置換 されたナフチル基、スチリル基、フリル基、チ エニル基、ピリジル基、インドリル基、ペンゾ フリル基、ペンゾチエニル基、ピラゾリル基、 オキサソリル基、チアソリル基、トリアソリル 差、オキサジアゾリル差、チアジアゾリル差、 ペンソイミダゾリル基、インダゾリル基、ペン ソオキサソリル基、ペンゾチアゾリル基、カル パゾリル基、フエノチアジニル基又はフエノキ サジニル基。

個々の残差Aは、例えば下記のものである。 クロルフェニル基、プロムフェニル基、シアン フェニル基、ニトロフエニル基、メトキシカル

ポニルフエニル基、エトキシカルポニルフエニ ル基、ヒドロキシルフエニル基、アミノカルボ ニルフエニル基、ジメチルアミノカルポニルフ エニル甚、ジエチルアミノカルポニルフエニル 益、メチルフエニル盖、エチルフエニル基、ソ クロヘキシルフエニル基、フエニルフエニル基、 メトキシフエニル基、エトキンフエニル基、プ トキシフエニル茜、フエノキシフエニル茜、ア ミノフエニル基、メチルアミノフエニル基、エ チルアミノフエニル甚、ペンジルアミノフエニ ル葢、ブチルアミノフエニル葢、フエニルアミ ノフエニル基、シアンエチルブミノフエニル基、 ジメチルTミノフエニル基、ジメチルTミノク ロルフエニル苗、ジメチルアミノメチルフエニ ル基、ジメチルアミノメトキシフエニル基、ジ メチルアミノニトロフエニル基、ジメチルアミ ノカルポメトキシフエニル基、ジエチルアミノ フエニル苗、エトキシジエチルアミノフエニル 盐、ジプロピルアミノフエニル基。ジーnープ チルアミノフエニル苗、ジベンジルアミノフエ ニル基、ジーターシアンエチルアミノフエデル

基、ジーβーメトキジエチルアミノフエニル基、 N -メチル-N-エチルアミノフェニル基、 N ープチルーNーメチルアミノフエニル基、N-メチルーNーペンジルアミノフエニル基、N-エチルーNーメトキンペンジルアミノフエニル 差、N-シクロヘキシルーN-ベンジルアミノ フェニル甚、NIβーシアンエチルーNーペン ジルアミノフエニル基、 N ーβーエトキシエチ ルーN ーペンジルアミノフエニル基、 N ー A ー メトキンカルポニルエチルーN ーペンジルTミ ノフェニル基、ジベンジルアミノクロルフエニ ル恙、ジベンジルアミノメトキシフエニル恙、 ジベンジルアミノメチルフエニル基、 N ーメチ ルーN ーβ ーシアンエチルアミノフエニル恙、 N -エチル- N - Å - シアシエチルアミノフエ ニル基、 N ープロピルー N ーβーシアンエチル ナミノフエニル基、NープチルーN-8-シア ンエチルアミノフエニル基、N-メチル-Nβーメトキシカルポニルエチルアミノフエニル 基、 N ーメチルー N ーβーエトキシカルポニル エチルアミノフエニル基、NーメチルーNーβ

特開昭54— 86521(3)

ーカルバモイルエチルアミノフエニル基、 N -メチルーΝ - β - ジメチルカルバモイルエチル アミノフエニル基、 N ーエチルーN ーβーメト キシカルポニルエチルアミノスエニル基、N-エチルーΝ -β -エトキシカルボニルエチルア ミノフエニル基、N-エチル-N-8-カルバ モイルエチルアミノフエニル基、ピペリジメフ エニル基、ピロリジノフエニル基、モルホリノ フエニル基、チアモルホリンフエニル基、ピペ ラジノフエニル基 、 N ーメチルピペラジノフエ ニル茜、Nーペンジルピペラジノフエニル基、 N-メチル-N-フェニルアミノフエニル茜、 N -シアンエチルーN -フェニルアミノフェニ 、ジフエニルアミノフエニル基、Nーメチ ルーN-4-エトキシフェニルアミノフエニル N-メチル-N-4-メトキシフエニルア フエニル基、N-メチルーN- 4 -メチル フエニルアミノフエニル基、N-メチルーN-2 ーメチルフエニルアミノフエニル基、 N ーメ チルーN-シアンメチルアミノフエニル基、N ーエチルーN ーシアンメチルアミノフエニル基、

N ーペンジルー N ーターシアンエチルー又はー Nーシアンメチルアミノフエニル基、Nーメチ ルーN ーβーアセトキシエチルアミノフエニル 基、N-エチル-N-β-フセトキシエチルフ ミノフエニル基、NーペンジルーNーβープロ ポキシエチルアミノフエニル基、N-エチルー N-β-オキシエチルアミノフェニル基、N-メチルーΝーβーオキシエチルアミノフエニル ジメチルアミノヒドロキシフエニル基、ジ エチルアミノヒドロキシフエニル基、ジベンジ ルアミソヒドロキシフエニル基、ジメチルアミ ノアセチルアミノフエニル基、ジエチルアミノ アセチルアミノフエニル基、N-エチルーNβージメチルアミノエチルアミノフエニル基、 N-メチルーN-β-ジメチルアミノエチルア ミノフエニル基、NーペンジルーNーダージメ チルアミノエチルアミノフエニル基、N-8-シアンエチルーNータージメチルアミノエチル ルエチルーΝ ーβ ージメチルアミノエチルアミ ノフエニル基、 N ーβ ーオキシエチルーN ーβ

ージノチルアミノエチルアミノフエニル基、N ーβーメトキシエチルーN - β - ジメチルアミ ノエチルアミノフエニル基、 N-エチルーN-ジエチルアミノエチルアミノフェニル苗、 ΝーエチルーΝ - β - ジベンジルアミノエチル アミノフエニル基、N-エチルーN-βーピペ リジノエチルアミノフエニル基、 N ーペンジル - N - β - モルホリノエチルアミノフエニル基、 N-エチルーN-8-トリメチルアンモニウム エチルアミノフエニルクロリド基、Nーメチル ーN ーβ ートリメチルアンモニウムエチルアミ ノフエニルクロリド基、 N ーメチルーN ーβー シエチルペンジルア ンモニウムエチルアミノフ エニルクロリド基、N-ペンジルーN-8-ジ メチルペンジルアンモニウムエチルアミノフエ ニルクロリド基、N-エチルーN-βーピリジ ブミノフェニル/ =ウムエチがすって、クロリド基、ジメチ ルアミノナフチル基、ジエチルアミノナフチル ルアミノナフチル基、エトキシフエニルメチル ブミノナフチル掘、ヒドロキシナフチル基、ヒ

 $-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2- , \quad -CH_2-C=C+CH_2+ , \quad -CH_2-CH=C+CH_2- , \quad -CH_2-CH_2- , \quad -CH_2- , \quad -C$

格/人子×としては、脂肪族残基ならびに芳香

 $-CH_{2}-CH_{2}-CH=CH-CH_{2}-...-CH_{2}-C=C-CH_{2}-...-CH_{2}-C=C-CH_{2}-...$

$$-CH_{z} \underbrace{\hspace{1cm}}_{C1} C1 \\ -CH_{z} - CH_{z} - CH_{z} \underbrace{\hspace{1cm}}_{CH_{3}} CH_{z} - CH_{z} -$$

式!の化合物を製造するためには、一般式

で表わされる化合物を、一般式

A-CHO

(これらの式中の各記号は前記の意味を有する) で 表わされる アルデヒド又は その 誘導体 、例え ば インモニウム塩と縮合させることができる。

式』の化合物は、例えば一般式

(式中Rは前記の意味を有する)で表わされる 化合物を、一般式

X(Hal), 又は X(OTos),

(式中×は前配の意味を有し、 Hal は塩素原子 又は臭素原子、そして Tos はトリルスルホニル 基を意味する)で表わされる化合物と反応させ ることにより得られる。

反応の詳細は実施例に記載される。

より使れており、すなわち染料の大部分は紙に 染着する。従つて新規化合物はその使用におい て特に環境親和性でかつ経済的である。

特に重要な化合物は、一般式

$$A^{1}$$
-CH=CH- A^{1} | a A^{Θ}

(式中やは場合により塩素原子、メトキン基、エトキン基、ノチル基もしくはエチル基により 置換された N.Nージ置換てミノフエニル基、インドリル基又はカルパゾリル基、そして XI は次式

好ましいアミノフェニル基は、例えば次式の 残基である。

$$N(C_{4}H_{9})_{2} \cdot N(C_{4}H_{9})_{2} \cdot N(C_$$

nは好ましくはる~6の数であり、キシリレ ン基の場合には p 一化合物が重要である。 下記実施例中の部及び%は特に指示しない限 り重量に関する。

熱して還旋させる。 1 3 0 ℃で 5 分間煮沸した のち、四級塩の結晶化が始まる。 15分間攪拌 したのち冷却し、アセトン18で希釈する。統 いて吸引沪過すると、水に易溶性の無色の生成 物150部が得られる。塩素分析:計算値19 6%、実測値18.6%。

実施例2

$$CH_{3} \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH = CH \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{2}C \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH_{2}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH_{2}$$

$$CH = CH \longrightarrow CH_{2}$$

N-メチル-N-シアンメチル-p-アミノ ペンメアルデヒド162部及び実施例1からの 四級塩9部を、エタノールに加熱しながら溶解 する。ピペリジン 0.5 部を加え、1 時間遺流加 熱し、次いでアセトンで希釈し、析出した沈殿 を吸引沪過する。との染料は木質含有紙料及び さらし紙料を橙色色調に染色し、廃水はほとん ど無色である。

実施例1

$$(CH_{3})_{2}N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow H - CH_{2}$$

$$(CH_{3})_{2}N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow H - CH_{2}$$

及び次式

の化合物 9 部を、 3 0 % 酢酸 3 0 部中で 3 時間 透流下に加熱する。冷却したのち吸引が過し、 乾燥すると、水溶性の良好な赤色の染料粉末が 得られる。との染料は木質含有紙料及びさらし 亜硫酸セルロースを赤色色調に染色する。廃水 はわすかに着色しているにすぎない。

使用したメチレン活性化合物は、次のように して製造される。pーキンリレンクロリド87、Pixix 5 部及びァーピコリン93部をエチレングリコ ールモノメチルエーテル500部中で徐々に加



同様の操作により、次表に示すアルデヒドと 反応させると、対応する染料が得られる。

アルデヒド	色調
сно сно	带赤黄
н сно	"
(C ₂ H ₆) ₂ N	赤
N CHO	橙褐
CH _s	赤
CH ₂ -N CHO	程視

爽施例 3

2 C 1

次 式

の 化 合 物 9 部 及 び N ー エ チ ル ー N ー ベ ン ジ ル ー p ー ア ミ ノ ベ ン ズ ア ル デ ヒ ド 1 2 部 を 、エ チ レ

ングリコールモノメチルエーテル2 1. 部中でピペリジン 0. 5 部を添加して 2 時間 煮沸し、液状染料を戸別する。この染料は紙を橙色色調に染色する。使用した四級塩は、実施例 1 と同様にして pーキンリレンクロリド及び αーピコリンから製造される。

次表に示すアルデヒドを用いて反応させ、そ して縮合生成物を用いて紙を染色すると、袋中 に示す色調が糾られる。

アルデヒド	色調	(си₃)₅и-СУсно	
(CH ₃) ₂ N CHO	橙褐	(C₂H₃)₂N ⟨_ }CHO	
(H ₅ C ₂) ₂ N ← CHO	褐	CH,	
(CH ₃) ₃ NH ₄ C ₂ N	橙		
H ₉ C ₂ (CH ₉) ₂ NH ₄ C ₂ CH ₂ C ₆ H ₅) ''		

実施例 4

$$CH_{3}$$

$$NCH_{2}C$$

$$CH = CH$$

$$M - CH_{2}$$

$$NCH_{2}C$$

$$N - CH = CH$$

$$M - CH_{2}$$

$$2 C1^{\Theta}$$

次式

の四級塩9部及びNーメチルーN-シアンメチ ルーp-アミノペンメアルデヒド162部をエ (0.5/ タノールに密解し、そしてピペリジンS部を旅 加したのち2時間煮沸する。アセトンで希釈し、 吸引が過して乾燥したのち、融点110~11 2 ℃ (分解) の染料 2 5 部が得られる。 との染 料は木質含有紙料及びさらし亜硫酸セルロース を概色に染色する。廃水はわずかに着色してい るにナぎない。

する。冷却したのち析出した沈殿を吸引沪過し、 メタノールで洗浄して乾燥すると、染料20部 が得られる。との染料は紙を橙色に染色する。

四級塩は次のようにして製造される。αーピ コリン37部及び 1.4 ージプロムブタン43部 をエチレングリコールモノメチルエーテル10 0 部中で 5 時間遺流加熱する。冷却したのちァ セトンで希釈し、吸引严適すると、触点254 ~256℃の水溶性物質64部が得られる。

次表に、他のアルデヒドを用いた場合に得ら れる染料の色調を示す。

アルデヒド	色調
(C ₂ H ₂) ₂ N	橙
с но	**
СНО	"

メチレン活性成分は、等モル量のoーキンり レン_Aクロリド及びαーピコリンをメチレングリ ール中で反応させるととにより得られる。融 点 2 4 5 ℃ (分解)、収率 7 0 %、塩素分析: 計算值19.6%、実測值19%。

実施例1又は実施例るからのアルデヒドを用 いると、同様の性質を有する紙用染料が得られ

実施例5

及び次式

の四級塩20.1部を、エチルグリコール50部 中でピペリジン触媒の存在下に1時間遺焼加熱

下記の四級塩を用いる場合にも、同様の使用 技術上の性質を有する染料が得られる。

及び

実施例 6

$$(CH_3)_2 N$$
 CH=CH $(CH_2)_1$ CH=CH
 $(CH_3)_2 N$ $(CH_3)_2$ $(CH_3)_2$ $(CH_3)_2$

次 式

$$\texttt{C}\, \texttt{H}_3 - \underbrace{ \bigoplus_{i=1}^{\Theta} -\texttt{C}\, \texttt{H}_2\, \texttt{C}\, \texttt{H}_2\, \texttt{C}\, \texttt{H}_2\, \texttt{C}\, \texttt{H}_2 - \underbrace{ \bigoplus_{i=1}^{\Theta} -\texttt{C}\, \texttt{H}_3} }_{\Theta} -\texttt{C}\, \texttt{H}_3 - \underbrace{ \bigoplus_{i=1}^{\Theta} -\texttt{C}\, \texttt{H}_3 - \underbrace{ \bigoplus_{i=1}^{\Theta$$

のメチレン活性化合物 2 0 部及び p ージメチルアミノベンズアルデヒド 1 5 部を、ピペリジンを添加してエチレングリコール 5 0 部中で 5 分間遺流加熱する。冷却したのち吸引 戸過すると、融点 2 9 7 ~ 2 9 9 ℃の染料 2 0 部が得られる。この染料は、紙を良好な廃水値で赤色色調に実質染色する。

ァーピコリンの四級化のために下配の化合物 を用いる場合にも、同様の性質を有する染料が 得られる。

次表に示すアルデヒトを用いると、類似の染 料が得られる。

アルデヒト	色期
(C₂H₅)₂N-	赤
C _e H _s -CH ₂ N-CHO	赤褐
СНО	黄
C ₂ H ₆	带赤黄
(н, с, № √ сно	带青赤
(сн _з) ₃ N -с _з н ₄ -N ()-сно	橙

実施例7

$$(CH_{3})_{2}N-C_{2}H_{4}-N \xrightarrow{C} CH=CH \xrightarrow{N} CH_{8}$$

$$C_{2}H_{8} \xrightarrow{H-C} CH=CH \xrightarrow{N} -CH_{2}$$

$$(CH_{3})_{2}N-C_{2}H_{4}-N \xrightarrow{C} CH=CH \xrightarrow{N} -CH_{2}$$

次式

$$CH_{3} - CH_{3} - CH_{3} - CH_{3} - CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

の化合物 7.8 部及び N ーエチルー N ー B ー ジメチルアミノエチルー p ー アミノベンズアルデヒド 1 1 部を、エタノール 5 D 部中でピペリジン 1 部を添加して 3 時間還流加熱し、液状染料を分別する。この染料は紙を赤色に染色する。

2 ーメトキシー4 ージエチルアミノベンズアルデヒド20.7 部、次式

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ C\,H_3 & & & \\ & & C\,H_2 & - \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ & C\,H_2 \end{array} \begin{array}{c} & & \\ & & \\ \end{array} \begin{array}{c} 2\,B\,r^\Theta \end{array}$$

の四級塩187部及びェチルグリコール40部を、ピベリジン2部の存在下に短時間意流加熱する。冷却し、そしてアセトンと共に際砕すると、触点295℃(分解)の染料14部が得られる。紙上の染色は帯骨赤色である。

次表に示すアルデヒドを用いると、類似の染 料が得られる。

アルデヒド	色調
СНО	黄
CHO	带赤黄

实施例9

p ージメチルアミノベンズアルデヒト 1 5 部及び次式

$$CH_3 \xrightarrow{\bigoplus} N - C_2H_4 - N \xrightarrow{\bigoplus} - CH_3$$
 2 B r^{Θ}

の化合物 1 8 7 部を、エチレングリコール 4 0 部中でピペリジン 2 部と共に 1 時間煮沸する。

吸引が過し、アルコールで洗浄して乾燥すると、 染料 1 5 部が得られる。紙上の色調は帯青赤色 である。

同様にして次表に示すアルデヒトも用いられる。

アルデヒト	色調
(С⁵Н°УУИ √_УСНО	带青赤
C ₆ H ₈ -H ₂ C N CHO	赤
(сн³)⁵и ← сно	褐
CHO	
CHO C2H6	橙
	•

実施例10

$$(C_{2}H_{5})_{2}N \xrightarrow{\bigcirc} CH = CH \xrightarrow{\bigcirc} N \xrightarrow{\bigcirc} CH_{2}$$

$$(C_{2}H_{5})_{2}N \xrightarrow{\bigcirc} CH = CH \xrightarrow{\bigcirc} N \xrightarrow{\bigcirc} CH_{2}$$

$$(C_{3}H_{5})_{2}N \xrightarrow{\bigcirc} CH = CH \xrightarrow{\bigcirc} N \xrightarrow{\bigcirc} CH_{2}$$

$$(C_{4}H_{5})_{2}N \xrightarrow{\bigcirc} CH = CH \xrightarrow{\bigcirc} N \xrightarrow{\bigcirc} CH_{2}$$

$$(C_{5}H_{5})_{2}N \xrightarrow{\bigcirc} CH = CH \xrightarrow{\bigcirc} N \xrightarrow{\bigcirc} CH_{2}$$

CH3 CH2 CH2 CH2 CH3

の四級塩11部及び p ージメチルアミノベンズアルデヒド 9 部を エタノール 5 0 部中で、ピベリジン1部を添加 したのち 3 時間 遺焼加熱 する。アセトン 5 0 0 部中に注入し、吸引 沪過すると、 融点 2 3 0 ~ 2 3 2 での染料 1 3 部が得られる。 この染料 は木質 含有亜硫酸 パルブ及び さらし 亜 硫酸 パルブを赤色 に染色し、両方の材料に定量的に染着する。

使用した四級塩は次のようにして製造される。
4.4'ービスクロルメチルビフェニル 1 2 6 部及びァービコリン 9 3 部を、エチレングリコールモノメチルエーテル 2 0 0 部中で徐々に 8 0 ~9 0 でに加熱する。その際温度は迅速に上昇するので、熱を除去せねばならない。発熱反応の終了で、さらに 2 時間 遺流加熱 する。吸引アの大力で、1 5 0 0 部で希釈する。吸引ア過してアセル合物 2 0 の大利 1 2 6 部が得られる。

同様にして次要に示すアルデヒトと反応させると、類似の染料が得られる。

アルデヒド	特別昭54— 86521 (14) 企調
(C H₃)₂N - C HO	赤
иссн₂ и Д сно	黄褐
СПП СНО	數
C HO	数 拟
-1	

実施例2からのアルデヒァと下記の四級塩とからも、同様に良好な直接染料が得られる。